(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58—188880

⑤Int. Cl.³ C 07 D 405/04	識別記号	庁内整理番号 82144C	④公開 昭和58年(1983)11月4日	
A 61 K 31/40	ABU	6408—4 C	発明の数 5	
31/445	ABU	6675—4 C	審査請求 未請求	
// (C 07 D 405/04				
311/00		7169—4 C		
207/00)		7242—4 C , 💥	(全 12 頁)	

②特 顯 昭58-61516

②出 願 昭58(1983)4月7日

優先権主張 ②1982年4月8日③イギリス (GB)③10490

⑦発 明 者 ジョン・モリス・エバンス イギリス国エセツクス州ロイド ン・オールド・ハウスレーン・ カータ(番地なし)

⑪出願人 ビーチヤム・グループ・ピーエルシー イギリス国ミドルセツクス州ブレントフオード・グレートウエ

ストロード・ビーチヤムハウス (番地なし)

⑩代 理 人 弁理士 秋沢政光 外1名 最終頁に続く

明細書の浄書(内容に変更をし)

1. 発明の名称

ペンソピタン誘導体、その製法及びそれを含む製薬組成物

2.特許請求の範囲

(1) 式(I)

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ R_1 & & & & & \\ & & & & & \\ R_2 & & & & & \\ & & & & & \\ R_2 & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

(丈中 R : 及び R : の一つはニトロ。シアノ又は O i = 8 アルキルカルポニル基であつて他の一つは メトキシ基であるか又は 1 個又は 2 個の O i = 6 アルトルにより又は C s=7 アルカノイルにより置換されていてもよいアミノ基であり; B : 及び R 6 の一つは水象又は C i = 4 アルキル基であつて他の

一つは 0 1-4 アルキル基であるか、又は R 3 及び R 4 はそれらが結合している炭素原子と一緒になって 0 3-6 スピロアルキル基であり; R 5 は水素、 0 1-8 アルキル又は 0 1-6 アンル基であり; a は 1 又は 2 であり; しかも ラクタム基は 0 R 5 茶に対してトランスである)の化合物又は R 1 及び R 5 の他の一つがアミノであるとき、その製薬上許容しうる塩。

- (2) R. 及びB. の一つがニトロ又はシアノ基である特許請求の範囲第(1)項記載の化合物。
- (3) B 及び B 2 の他の一つが 1 個又は 2 個の O 1 -- アルキルドより又は O 2 -- アルカノイル基 により置換されていてもよいアミノ基である特許 請求の範囲館 (2) 項記載の 化合物。
- (4) B. 及びB. の他の一つがアミノ、メチャアミノ、ジメチャアミノ又はアセチャアミノである特許請求の範囲第(3)項記載の化合物。
- (5) Ra及びR。が両者ともOm。アルサルである特許請求の範囲第(I)~(4)項のいづれか一つの項記載の化合物。

特開昭58-188880(2)

(6) R。が水素である特許請求の範囲第(i)~(5) 項のいづれか一つの項配製の化合物。

(7) 6-アセトアミド-7-ニトロー3、4-- ジェドロートランス-4-(2-ケトピロリジ ニル)-2、2-ジメチル-2H-ペンプ(b)ピ ラン-3-オール:又は6-アモノー7-ニトロ -3、4-ジェドロートランス-4-(2-ケト ピロリジニル)-2、2-ジメチル-2H-ペン プ(b)ピラン-3-オール又はその製薬上許容し 5る塩。

(8) 6--トロー7-アセトアミドー3、4
ジヒドロートランス-4-(2-ケトピロリジニ

ル)-2、2-ジメチルー2H-ベンプ(b)ピラ

ン-3-オール:又は6--トロー7-アミノー

3、4-ジヒドロートランスー4-(2-ケトピ

ロリジニル)-2、2-ジメチルー2H-ベンプ

(b)ピラン-3-オール又はその製薬上許容しう

る塩:又は6-シアノー7-アミノー3、4-ジ

ヒドロートランスー4-(2-ケトピロリジニル)

-2、2-ジメチルー2H-ペンプ(b)ピランー

であり、X及びYの一つがCO であつて他が (OH2)n+2であり、αは前述の通りであり、Liは 脱離性基であり、世換されたアミノ基はOR。基に 対してトランスである)の化合物又はその金属塩 を銀化させ: Ri'及び Ri'の一つがニトロ、シアノ 又は 0 1-8 プルキルカルポニルに変換されうる基 又は原子であるときは、それらの基又は原子をニ トロ、シアノ又は口1--2 アルキルカルポニルに変 根させ; Bi ' 及び Bi ' の他の一つがメトキシ基に 又は1個又は2個のC1-4 アルキルにより又は □2--- アルカノイルにより置換されていてもよい アミノ恙に変換されうる恙又は原子であるときは、 それらの善又は原子をメトキン基に又は1個又は 2個の 0 1→4 アルキルにより又は 0 3→7 アルカノ イルにより健康されていてもよいアミノ基に変換 させ;R」又はR」を他のR」又はR」にそれぞ れ変換してもよく:R。が水泉であるときそれを Cingアルキル又はOingアシル基に変換しても よく; そして R 1 及び R 2 の一つがアミノ 燕であ るとき製巣上許容しちる塩を形成してもよい特許

3-オール又はその製楽上許容しうる塩。

(9) それが実質的に純粋な形である特許請求の 範囲第(1)~(8)項のいづれか一つの項配観の化合物。

00 合成的に作られる特許請求の範囲第(i)~(9) 項のいづれか一つの項記載の化合物。

(1) 太田

(式中 N 及び R2'の一つがニトロ、シアノ又は ロー: アルキルカルポニル基又はそれらに変換さ れうる基又は原子であつて他の一つがメトキシ燕 であるか又は 1 個又は 2 個の ロ i_a アルキルによ り又は 0 s_7 アルカノイルにより 置換されていて もよいアミノ基であるか又はそれらに変換されり る基又は原子であり、 R2 乃至 R2 は前述の通り

請求の範囲第(1)~(9)項のいづれか一つの項配數の式(I)の化合物の製法。

(2) 特許請求の範囲第(1)~(0)項のいづれか一つ の項記載の式(I)の化合物及び製薬上許容しうる担 体よりなる製薬組成物。

(1) 高血圧症の治療に用いられる特許請求の範囲第(1)~(1)項のいづれか一つの項配数の式(I)の化合物:又は特許請求の範囲第(1)~(1)以のいづれか一つの項配數の式(I)の化合物の抗高血圧症に有効な量を被病した哺乳動物に投与することよりなる人間を含む哺乳動物の高血圧症を治療する方法。

(14) 式(11)

$$\begin{array}{c} NH-X-Y-L_1 \\ R_1 \\ OR_8 \\ R_2 \\ \end{array}$$

(式中、 R; , R; , R; , R, 及び R; は特許請求の 範囲第(1) 項で規定した通りであり、 X 及び Y の… つは OO であり、そして他が (OH₈) n + 2 であり、 n は特許請求の範囲第 (1) 項で規定した通りであり、 L 1 は脱離性落であり、世換されたアミノは OR₈ &に対してトランスである)の化合物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、薬理学上の活性を有する新規なペンプピラン、その製法及びその製造に用いられる中間体、製薬組成物及びその製法、哺乳動物の治療への用途に関する。

米国特許第4110347号明細書は、式(A)

(式中、 Ra は水素原子であるか又はヒドロキシル又は O =-e アルコキシルにより置換されていてもよい C 1_3 炭化水素基であり、 Rb は水素原子又は O 1_e アルキルであるか、又は NRaRb は 1

圧低下活性を有する化合物を開示している。

ョーロッパ特許公開第28449号明細書は、 式(f)

$$\begin{array}{c|c}
Rk & OR_0 \\
R_i & R_m
\end{array}$$
(B)

(式中Rnは水素又は低粉アルキルであり、 Rm は水素又は低級アルキルであり、 Bo は水素又は低級アルキルであり、 Bi は水素又は低級アルキ ルであり、 Bj は低級アルキル又は置換されたアルキルであるか又は Bi 及び Bj は結合してそれらが結合している窒素原子と一緒になつて聚素又は 環境で形成し、 Bk は電子求引基であり、 Bi は 電子供与基であり、 NBi Bj 及び O Bo 部分はトラ 個又は2個のメチルにより置換されていてもよい
3~8 異の複素環式基であり、Rcは水素又はハロ
ゲン原子又はC1-e アルキル、C2-e アルケニル、
C1-e アルコキシ、C2-e アルケノキシル、C1-e アルキルチオ、ヒドロキシル、アミノ、C1-e アルキルアミノ、C1-e アルコマンスルホニルアミノ、カルボキシル、ニトリル又はAORg、ASRg、ANHRg、ANRgCOBh、ANRgCOBh、ANRgCOBh、ANRgCOBh、ANRgCOBh、ANRgCOBh、ANRgCOBh、ANRgCOaRh (式中、Aは炭素数1~4のアルキルであり、Rg は炭素数1~4のアルキルであり、Rb は炭素数1~4のアルキルであり、Bd は水素又はハロゲン又はメチル又はメトキシであるか、又はRc はRd と一緒になつて

- CH=CH-CH=CH- , - NH-CH=CH- , - CH₂ - CH₂ - CH₂ - CH₂ - CH₂ - CH₂ - CH₃ - CH₃ - CO₇ を形成し、Re は水素又はC₁-6 アルキル又はフェニルであり、B f は水素又はC₁-6 アルキル又はフェニルである)の化合物及びその酸付加塩である血

ンスである)で示される希望しない心臓性の効果 が低いレベルの血圧低下活性を有する化合物を開 示している。

ョーロッパ特許公開第28064号明細書は、 式(©)

(式中、Rn、Rm、Ro、Ri及びRiは式間で規定した通りであり、Rpは電子供与基であり、Rqは電子来引基であり、NRIBi及びORo部分はトランスである)の化合物及びその塩及びプロドラックである、希望しない心臓性の効果が低いレベルの血圧低下活性を有する化合物を開示している。

4 - 位でペンソピランを置換する蜜素含有現中 のオキソ基の存在により、そして 6 - 及び 7 - 位 のそれぞれの微換基の存在により特徴ずけられる 構造的に異つた群のペンプピランが見い出された。 その上、このようなペンプピランは、血圧低下低 下活性をもつことが利つた。

従つて、本発明は式(I)

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 (I)

(式中R: 及びR: の一つはニトロ、シアノ又は ○1-3 アルキルカルポニルであつて他の一つはメ トキシ夢であるか又は 1 個又は 2 個の 0 -- 。 アル キルにより又は 0 2-7 アルカノイルにより 個換さ れていてもよいアミノ夢であり、 B: 及び B: の 一つは 水衆又は 0 1-4 アルキルであつ て他の一つ は 0 1-4 アルキルであるか、又は R: 及び B: は

Rs がCius アルキルのとき、その好ましい例はメチル、エチル及びロープロピルを含み、その中でメチルが最も好ましい。Rs がOius アシルのとき、好ましい基は未費換のカルポキシルアシル例えば脂肪族アシル又はペンソイルである。しかし、Rs は好ましくは水楽である。

式(I)の化合物は実質的に純粋な形であるのが好ましい。

本発明は、合成的に作られる式(I)の化合物を包含する。

式(I)の化合物は不斉中心を有し、それ故光学的 に括性な形で存在する。本発明は個々のそのよう な形のすべてそしてそれらの混合物を包含する。

式(I)の化合物の特別な例は、次のものを含む。
6-アセトアミドー 7 - ニトロー 3 . 4 - ジェ
ドロートランスー 4 - (2 - ケトピロリジニル)
- 2 . 2 - ジメチルー 2 H - ペンプ(b)ピランー
3 - オール、6 - アミノー 7 - ニトロー 3 . 4 ジェドロートランスー 4 - (2 - ケトピロリジニ
ル) - 2 . 2 - ジメチルー 2 H - ペンプ(b)ピラ

それらが結合している炭素原子と一緒になつて Use スピロアルキルであり、Rs は水素、Use アルキルであり、n は1 又は 2 であり、ラクタム基は ORs 基に対してトランスである) の化合物又はRs 及びRs の他の一つがアミノであるとき、その製薬上許容しうる塩を提供する。

好ましくは R , 及び R , の一つはニトロ又はシアノである。

好ましくは B: 及び B: の他の一つは 1 個又は 2 個の O:-- アルキルにより又は O:-- アルカノイルにより 置換されていてもよいアミノである。 特に、 B: 及び B: の他の一つは、 アミノ、 メチルアミノ、 ジメチルアミノ又はアセチルアミノである。

最も好さしくはR: はニトロ又はシアノであり、 B: はアミノである。

好ましくは R * 及び R * はともに O 1-4 アルキルである。 符に、 それらは両方ともメチル又はエチル、 好ましくは両方ともメチルである。

ン・3・オール又はその製薬上許容しうる塩、 6
ーニトロー 7・アセトアミド・3 , 4 ー ジヒドロートランス・4・(2ーケトピロリジニル)ー
2 . 2・ジメチル・2 H ー ペンプ(b)ピラン・3
ーオール、 6・ニトロー 7・アミノ・3 , 4 ー ジヒドロートランス・4・(2ーケトピロリジニル)
- 2 , 2 ー ジメチル・2 H ー ペンプ(b)ピラン・
3・オール又はその製薬上許容しうる塩、又は 6
ーンアノ・7・アミノ・3 , 4 ー ジヒドロートランス・4・(2ーケトピロリジニル)ー2 . 2ージメチル・2 H ー ペンプ(b)ピラン・3・オール又はその製薬上許容しうる塩。

本発明は、父式伽

$$\begin{array}{c} NH-X-Y-L_1 \\ R_1' \\ \\ R_2 \end{array}$$

(式中 Rg '及びRg 'の 一つがニトロ。シアノ又は

C 1_3 アルキルカルポニル又はそれらに変換され うる苗又は原子であつて他の一つがメトキシ葢で あるか乂は1個又は2個の01_6 アルキルにより 又は 0 2-7 アルカノイルにより置換されていても よいアミノ若であるか又はそれらに変換されうる 基又は原子であり、 R。乃 至 R。 は前配同様であ り、 X 及び Y の一つが CO であつて 他が (CH2) n+2 であり、 a は前配同様であり、 L g は脱離基であ り、童換されたアミノがOR。基に対してトランス である)の化合物又はその金属塩を漿化させ; Rg'及びRg'の一つがニトロ、シアノ又は〇上a アルキルカルポニルに変換されりる蓋又は原子で あるときは、それらの基又は原子をニトロ、 シア ノ又は〇二』ナルキルカルポニルに変換させ; Ri'及びRi'の他の一つがメトキシ基であるか又 は1個又は2個の01-4 アルキルにより又は02-1 アルカノイルにより懺換されていてもよいアミノ 茶に変換されうる基又は原子であるとき、それら の基又は原子をメトキシ基であるか又は1個又は 2個の○ _ 。 アルキルにより又は○ 2_7 アルカノ

ましくは不活性密鉄例えばキシレン叉はトルエン 中で遺流下式(II)の化合物を加熱することにより行 われる。

式DDの金属塩が用いられるとき、ナトリウム塩が好ましい。しかし、特に脱離の砌反応がそれにより避けられるので、金属塩を少しも用いないのが、大変好ましい。

ニトロ、シナノ又は O 1-2 アルギルカルポニルに変換しうる 基又は原子の例は、一般に芳香族化学の技術において知られている。例えば、水楽原子はニトロ化によりニトロに変換され、 B1 ' 及び R2' の他の一つが C 2-7 アルカノイルにより 世換された アミノのとき 等に 有用な変換 である。 他の例は、 酸化により アセチルに変換しうる α - ヒドロキシメチルである。

メトキシ港又は1個又は2個の口に アルキルにより又は口に、アルカノイルにより魔操されていてもよいアミノ港に変換しうる基又は原子の例は、又一般に芳香族化学の技術において知られている。例えば、ヒドロキシはメテル化によりメト

好ましくは X は O O であり、 Y は (O H₂) n +2 (式中、 n は前配同様である) である。

脱離基(Li)は第二級アミノ求核基化より債券されるる基である。 X が 00でありそして Y が (OH2) n + 2 であるとき、このような脱離基の好ましい 例は塩素である。一方、 X が (OH2) n + 1 であつて Y が 00 のとき、このような脱離基の例は ヒドロキシそして好ましくは O 1-4 アルコキシ例えばエトキシを含む。

X が 0 0 であつて Y が (CH₂) n + 2 のとき、 環化は好ましくは塩基例えば炭酸カリウムの存在下溶鉄例えばアセトン中で行われる。 一方、 X が (O H₂) n + 2 であつて Y が C O のとき、 環化は 好

キッに変換され、ハロゲンはアミノ化によりアミノに変換され、R₁'及びR₂'の一つがシアノであるとき特に有用な変換である。

R 1 又は R 2 をそれぞれ他の R 1 又は R 3 に変換してもよい例は、アミノを 1 個又は 2 個の O 1-6 アルキルにより又は O 2-7 アルカノイルに世換されたアミノに変換してもよく。そして O 3-7 アルカノイルにより 散換されたアミノをアミノに変換してもよい。

このような変換は、すべて一般に、関係のある 技術書に述べられている。

R 5 が水来の場合。それを 0 1−2 アルギルに変換してもよい方法は。好ぎしくは 0 1−2 ハログン化物を用いて行われ、その反応は塩基例えばカリウム 1 - プトキンドの存在下不活性啓集例えばトルエン中で行われる。

R。が水果のとき、それを O L.。 アンルに変換してもよい方法は好ましくは額合促進剤例えばジックロヘキシルカルポジイミドの存在下非ヒドロキシル性溶媒中で行われる。

持開昭58-188880(6)

R 1 及び R 1 の他の一つがテミノのとき、契果上許容しうる塩を形成してもよい方法は任意の通常のやり方に従つて行われる。

X が C O で あ り Y が (C H_s) n + ; で あ る 式 (D O O) 化 合物 は 、 式 (D

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & \\ R_1 & & & \\ & & & \\ R_2 & & \\ & & & \\ R_4 & & \\ \end{array}$$

(式中、R₁'.R₃',R₃ 及びR₄ は前記同様であり、アミノはヒドロキシに対してトランスである)の化合物と式(M)

$$L_2 - X - Y - L_1 \tag{W}$$

(式中、X,Y及びL,は前配同様であり、L,は脱離基である)の化合物とを反応させることにより作られる。

脱離茶(L₂)は第一級アミノ求核基により酸換

又はその塩とを反応させることにより作られる。 式(V)の化合物と式(M)の化合物との反応は、好ま しくは溶媒例えばメタノール又はエタノール中で 行われる。

L M ビドロキンのとき、反応は好ましくは水性重説像ナトリウムの存在下遺流するエタノール中で行われる。 L 1 が O 1-4 アルコキンのとき。 太伽の化合物は、好ましくは塩の形であり、そして反応は好ましくはエタノール中の水酸化ナトリウムの存在下で行われる。

或る条件下では、式(II)の得られた化合物は、 自然に現化して、式(II)の化合物を生ずる。 式(M)の化合物は、式(III)

(式中、R₁', R₂', R₂及びR₄は前配同様であり、

されうる基である。このような基の好ましい例は ヘロゲン例えば塩素及び臭素を含む。

反応は、好ましくは水性塩基例えば水性水酸化ナトリウムの存在下溶媒例えばクロロホルム又は 塩化メチレン中で行われる。

式皿の化合物は、式(V)

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 (V)

(式中、 R₁ ', R₂ ', R₃ 及び R₄ は前配同様である)の化合物とエタノール性水酸化アンモニウム溶液とを反応させることにより作られる。

X が (OH₈) n + 2 であり Y が O O である式Ⅲの化 合物は、前述の式(V) の化合物と式 (VI)

$$H_2 N - (OH_2)_D +_2 - COL_1$$
 (V)

(式中、 n 及び L 1 は前配同様である)の化合物

ヒドロキシは臭素に対してトランスである)の化合物と塩基例えば水酸化カリウムとをエーテル又は水性シオキサン中で反応させることにより好ましくはその場で作られる。

式MO化合物は公知でありそして適切な公知の方法により例えば上述の米国特許及びョーロッパ特許に記載された方法により作られる。図面的には、このような方法は次の通りである。

(a) 室温:メタノール中の N a O H/4 U %ペンジル トリメチル。アンモニウム ヒドロオキシド。

- (b) O ジクロロペンゼン中の加熱。
- (c) N プロモサクシンイミド/ジメチルスルホ キシド/水。
- (d) 四垣化炭素中の臭素。
- (c)アセトン/水。

上述の方法は、泉の形成に利用しうる2箇所の部位のため、反応(b)中、化合物の混合物を生成する。それ故、反応(c)又は(d)の前に、クロマトグラフィなどにより任意の望まない化合物を除去するのが賢明である。

前述の如く、式(I)の化合物は、光学的に活性な 形で存在し、本発明方法はこのような形の混合物 を生成する。個々の異性体は、キラル相例えばキ ラルカルパメートを用いるクロマトグラフィによ り互に分離される。:

式(I)の化合物は実質的に純粋な形で単離される のが好ましい。

式皿の中間体は、新規でありそして本発明の一

邸を汲す。

式例及びMの中間体は公知であり、又は公知の 化合物の製造に似たやり方で作られる。

前述の如く、式(I)の化合物は、血圧低下活性を 有することが見い出された。それ故、それらは、 高血圧症の治療に有用である。

本発明は、又本発明の化合物と製薬上許容しうる担体とよりなる製薬組成物を提供する。特に、本発明は、抗高血症に有効な量の本発明の化合物と製薬上許容しうる担体とよりなる、抗高血症の製薬組成物を提供する。

本組成物は、好ましくは経口投与用に作られる。 しかし、それらは他の態機の投与用、例えば心臓 疾患にかかつている患者用の非経口投与に作られる。

投与を一定に行うために、本発明の組成物を単位投与の形にするのが好ましい。適当な単位投与の形は鏡剤、カプセル及び袋の中の粉末又はパイアルを含む。このような単位投与の形は本発明の化合物の1~100%を含み、そしてより普通に

は 2 ~ 5 0 9 例えば 5 ~ 2 5 9 例えば 6 。 1 0 。 1 5 又は 2 0 90を含む。このような組成物は、毎日の投与量が 7 0 40の成人に対して 5 ~ 2 0 0 90 そしてさらに 1 0~ 1 0 0 90であるようなやり方で、1日1~ 6 回さらに普通には 1日 2 ~ 4 回投与される。

本発明の組成物は、通常の助剤例えば充填剤、 崩壊剤、結合剤、滑沢剤、香料などともに処方さ れる。それらは、通常のやり方例えば公知の抗高 血圧剤、利尿剤及びβ-プロシカーに用いられて いるのと同様なやり方で処方される。

本発明はさらに高血圧症の治療に用いられる本発明の化合物を提供する。

本発明は又抗高血圧に有効な量の本発明の化合物又は製薬組成物を被称している哺乳動物に投与することよりなる人間を含む哺乳動物の高血圧症を治療する方法を提供する。

下記の参考例は中間体の製造に関し、下記の実施例は式(I)の化合物の製造に関する。

多考例 1

6 - アセトアミドートランス・4 - アミノー 3 。 4 - ジヒドロー 2 。2 - ジメチルー 7 - ニトロー 2 H - ペンプ (b)ピラン - 3 - オールの製冶

6 - アセトアミド-3,4 - エポキシ-3,4 - ジヒドロ-2,2 - ジメチル-7 - ニトロ-2 H - ベンゾ(b)ピラン(1.0 g, その製法はヨーロッパ特許第28064号に述べられている)を無水エタノール(150 m) に落解し、冷却しつつ3時間アンモニアにより飽和した。反応混合物を5日間室温で攪拌し、蒸発した。相残倍をクロマトトロン(80%酢酸エチルにグラジエントする溶離)で精製して表類化合物(410 m)を得た。少割合を塩酸塩に変換し、エタノール・ジェ

をさらに 0.5 時間 脱拌した。 層を分離し、水層を クロロホルムにより抽出した。 クロロホルム抽出 物を合せ、水及び食塩水により洗い。 無水硫酸マ グネンウムで乾燥した。 炉過し蒸発すると黄色固 体 (310 m)として表題化合物を得た。 少割合 をペンタン・酢酸エチルから再結晶して融点 178 -180 Cの黄色結晶を得た。

O₁₇H₂₂N₃O₄O₄C₄としてO₅5107:H₅55 : N₅1051:O₄887。実例値:C₅5051:H₅541:N₅912:O₄873%。

移考例 3

7 - アセトアミドートランス・4 - アミノ - 3.4 - ジヒドロ - 2 , 2 - ジメチル - 6 - ニトロ - 2 H - ペンプ (b)ピラン - 3 - オールの製造

チルエーテルより再結晶した。

融点258-261で。

O12 H 10 N 2 O 6 C e e e e c C . 4 7. 0; H . 5. 4 7; N . 1 2 6 6; Oe . 1 0 7 2 。 突刺值:C . 4 6. 9 2; H . 5. 5 8; N . 1 2 1 9; C e; 1 0 7 4 % .

参考例2

6 - アセトアミド・トランス - 4 - (4-クロロプチリルアミノ) - 3 , 4 - ジヒドロ - 2 , 2 - ジメチル - 7 - ニトロ - 2 H - ペンソ [b]ピラン - 3 - オールの製造

参考例1のアミノアルコール (300m)及び 水酸化ナトリウムペレント (40m)をクロロホ ルム (5mb)及び水 (5mb)中で液拌した。塩化 クロロプチリル (0.12mb)を加え、反応混合物

7-アセトアミドー3、4-エポキシー3、4-ジヒドロー2、2-ジメテルー6-ニトロー2
H-ペンツ(b)ピラン(0.768、ヨーロンパ特許第28、449号配載により作つた)を無水エタノールに啓解し、無水アンモニアにより飽和し、21時間室温で機拌した。蒸発すると粗混合物を得、それをクロマトトロン(ペンタン・酢酸エチルのグラジエントする溶解)により精製し、衰弱化合物(280%)を得た。

7-アセトアミドートランス-4-(4-クロロ プチリルアミノ)-3,4-ジヒドロ-2,2-ジメチル-6-ニトロ-2H-ペンソ(b)ピラン -3-オールの製造

参考例3のアミノアルコール(190号)及び水隈ナトリウムペレット(26号)をクロロホルム(10型)と水(3.3 ML)との混合物中で提拌した。塩化クロロプチリル(91号)を加え、反応混合物を0.5時間提拌した。層を分階し、水性層をクロロホルムで抽出し、クロロホルム抽出物を合わせ、次に無水硫酸マグネシウムで乾燥した。炉過及び蒸発をして、黄色の固体(210号)として表現化合物を得た。

質量分析(電子インパクト)3811091で M+-H₂O。 Q₇H₂₀N₃O₅Ceとして3811091。 実施例1

6 - アセトアミドー3 , 4 - ジヒドロートランス - 4 - (2 - ケトピロリジニル) - 2 , 2 - ジメ チルー7 - ニトロー2H - ペンソ (b)ピラン - 3 - オールの製造

(2-ケトピロリジニル)-2.2-ジメチル-7-ニトロ-2H-ペンプ(b)ピラン-3-オ ールの製造

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

実施例1の化合物(130m),5NHC2(5m))及びエタノール(9m)を3時間遺流下加熱した。冷却接、反応混合物を水により希釈し、希水酸化ナトリウム溶液により塩基性とし、能酸・ナルにより抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤の除去及び蒸発により、赤色の固体(130m)を得た。酢酸エチル・ペンタンからの再結晶により、赤い煉瓦色の結晶(融点244の再結晶により、赤い煉瓦色の結晶(融点244

OH₃ CONH
OH
CH₃
CH₃
(E1)

参考例2の化合物(250g)炭酸カリウム(28。無水)及び氏化カリウム(200g)中で18時間強素雰囲気中でアセトン(60g)中で造施下撹拌加熱した。冷却後、反応協合物を沪過蒸発し、クロマトトロン(酢酸エチルに20%だメタノールを徐々に添加)により精製した。根生成物(120g)を酢酸エチルから再結晶して触点240-241での黄色結晶を得た。

C₁₇H₂₁N₃O₆としてO,5620;H,583; N,11.56。突測値:O,55.77;H, 5.69;N.11.45%。

実施例2

6 - アミノー3,4 - ジヒドロートランスー4 -

t.

O15 H10 N2O5 としてС , 5 6 U 7 ; H , 5 9 6 ; N , 1 3 0 7 .

突 測 値 : O , 5 6.37; H , 6.29; N , 1 2. 1 4 %。

質量分析(電子インパクト)M/Z321.1330でM⁺。 C₁₈H₁₉N₈O₅ として321.1325。

実施例3

7 - アセトアミドー3 , 4 - ジヒドロートランス - 4 - (2 - ケトピロリジニル) - 2 , 2 - ジメ テルー6 - ニトロー2 H - ペンソ(b)ピラン - 3 - オールの製造

参考例4の化合物(220g)、炭酸カリウム

(1.769無水)及び沃化カリウム(180m)をアセトン(53m)中で摂搾し、8時間酸素下で煙流温度化加熱した。冷却、炉過及び蒸発後、粗残液をエタノールから再結晶して、融点266-268での黄色結晶として表題化合物(50m)を得た。

何 像 分析(覧子 インパクト) m / 2 3 6 3 1 4 3 5 で M ⁺ 。 O_{17 H 21} N₂ O₆ として 3 6 3 1 4 3 U。 実施 例 4

6 - ニトロー 7 - アミノー 3 , 4 - ジヒドロートランス - 4 - (2 - ケトピロリジニル) - 2 , 2 - ジメチル - 2 H - ペンプ(b)ピラン - 3 - オールの製造

収縮期血圧

の変化(%)

-14 ± 3

心拍数

の変化(%)

5 ± 1

*4時間ですべての6匹のラットは測定不能のパルスを 示した。

**6時間で3匹のラットは測定不能のパルスを示した。

	投与後の	収縮期血圧	心拍数
化合物	時間(時)	の変化(%)	の変化(%)
実施例3			
ラント5匹	1	-60±4*	- 5 ± 3
投与第1四/四			
P. 0	2	-56 **	-12
最初の加圧	4	***	
2 0 3 ± 5 == H g	6 ·	-51****	- 3
最初の心拍数	-		
491±8回/分	2 4	+ 1 ± 2	
* - ****			
1時間で、ラ	ント2匹が	測定不能のパ	ケスを示し

2 時間で、 タント 3 匹が側定不能のパルスを示し

P. O. 2 -11±4 8 ± 3 最初の血圧 8 ± 3 -11±2 2 1 5 ± 4 = Hg -22* **最初の心拍数** 2 4 7 ± 5 -11 ± 4 514±9回/分 *6時間で4匹のラットは測定不能のパルスを示した。 实施例 2 ラント6匹 松与母 1 99/49 1 -14±4 1 ± 2 2 ± 2 P. 0 8 ± 5 2 般初の血圧 -25 ± 6 * * -10±1 2 1 5 ± 8 as Hg 6 最初の心拍数 - 8 ± 6 -24 ± 2 2 4 5 1 2 ± 1 1 回/分

投与後の

時間(時)

化合物

寒 施 例 1

ラント6匹

投与最 3 mg/Kg

実施例2に述べられたのと同じやり方を用いて 表題化合物を実施例3の化合物の加水分解により 作つた。融点310-313で(エタノールから の再結晶)。 楽理学上のデータ

I M Claxton, M. G. Paifreyman, R. H. Poyser, R. L. Whiting, European Journal of Pharmacology, 37, 179 (1976).

に記載された尾かつ法の変法により収縮期血圧を記録した。W+W Bp レコーダー(モデル B U U 5)をパルスを示すのに用い、すべての削定的にラントは拘束されるケージに移される前に加熱された環境(33.5±0.5℃)におかれた。血圧の各側定は、少くとも6回の銃み取りの平均であつた。自然発生的な高血圧のラント(12ー18週令)(収縮期血圧>170 == Hg)を高血圧症とした。

t.

t.

持開昭58-188880(11)

4 時間で、すべてのラット 5 匹が翻定不能のパルスを示した。

6 時間で、ラット 4 匹が測定不能のパルスを示した。

実施例 4

 ラット 6匹
 1
 -66±1*
 1±5

 投与額0.3 mg/kg
 2
 -68 **
 -2

 最初の血圧
 4
 -51***
 +4

 206±6=Hg
 6

最初の心拍紋

2 4

483±10回/分

* - ****

1 時間で 2 匹の ラットが 御足不能の ペルスを示した。

2時間で 4 匹のラットが測定不能のパルスを示し た。

4時間で5匹のラットが測定不能のパルスを示した。

第1頁の続き

⑤Int. Cl.³ 識別記号 庁内整理番号 (C 07 D 405/04 311/00 211/00) 7169—4 C 7138—4 C

⑦発 明 者 ロビン・エドウイン・パツキン ガム

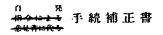
> イギリス国ハートフオードシヤ ー州ウエル・ウインガーデンシ ティ・ネラロード291番

⑦発 明 者 ケネス・ウイルコックス イギリス国エセックス州ハーロ ウ・パーソネイジレイズ100番 6 時間ですべてのラットが測定不能のペルスを示 ノ した。

代理人 弁理士 秋 沢 取 光

他 1 名





昭和58年5 月16日

特許作 长官 殿

FII:

4 . 10

广

- 2. 祭明 の名称 ベンソ"ヒ"ラン誘導体、その製法 及びそれを含む製薬 組成物
- 3. 組正をする者 事件との関係 出原复人 住所(居所) イギリス国ミドルセックス州,プレントフオード, クレートウェストロード, ピーチャムハウス(番モルト) 氏名(名称) ピーチヤム・グループ。 ピーエルシー
- 居 所 東京都中央区日本橋兜町12番1号 太洋ビル

氏 名 (5792) 4理: 秋 沢 政)



58, 5, 17

- 5. 福市 高金 の日付 昭和 年 月 日 (発達)
- 6. 補正により増加する発明の数

K

- 7. 補正の対象 明細書
- 8、補正の内容 別紙の通り手書明細書のタイプ・冷書(内容に変更なし)

手統補正曹

特許庁 長 官

昭和58年 5 月26日

1. 事件の表示

特 願昭 58 - 第 61516 号

2. 発明の名称

ペンゾピラン誘導体、その製法及びそれを含む製薬組成 物

3. 補正をする者

事件との関係 出 顧 人

住 所 (居所) イギリス国ミドルセツクス州、プレントフオード、グレート ウエストロード・ピーチャムハウス(番地なし) 氏 名 (名称) ビーチャム・グループ・ピーエルシー

4. 代 理 人

居 所 東京都中央区日本橋兜町12番1号 太洋ビル

氏名 (5792) #理! 秋 沢 政 光



- 5. 権 距 命 か の日付 昭和 13 日(発送)
- 6. 補正により増加する発明の数 な し
- 6. 和止により、1000 / 1000 /
- 8. 補正の内容 別紙の通り



(1) 明細費分24頁末行「式(皿)」を『式(』)』

化改める。